PATENT COOPERATION TREATY

From	the INTERNATIONAL	BUREAU
To:		

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office -Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

Date of mailing (day/month/year)

09 December 1999 (09.12.99)

in its capacity as elected Office

International application No.
PCT/EP99/02969

International filing date (day/month/year)
03 May 1999 (03.05.99)

Le A 32 842-PC Pv

Priority date (day/month/year)
15 May 1998 (15.05.98)

Applicant's or agent's file reference

Applicant

WALTER, Reinhard et al

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	08 November 1999 (08.11.99)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland **Authorized officer**

Sean Taylor

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

F_TENT COOPERATION TREAT

Ausl.-Gr.

PCT

NOTIFICATION OF THE RECORDING **OF A CHANGE**

(PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422) From the INTERNATIONAL BUREAU

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT D-51368 Leverkusen ALLEMAGNE

Patente und Lizenzen

18. Baz. 2000

Date of mailing (day/month/year) ENCARG Paves of the Co 24 November 2000 (24.11.00)

Applicant's or agent's file reference Le A 32 842-PC Pv	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/EP99/02969	International filing date (day/month/year) 03 May 1999 (03.05.99)

The following indications appeared on record concerning: X the applicant X the inventor	the agent the common representative				
Name and Address OHAGE, Petra	State of Nationality State of Residence DE DE				
Flurstrasse 38 D-51371 Leverkusen Germany	Telephone No.				
Germany	Facsimile No.				
	Teleprinter No.				
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the	following change has been recorded concerning:				
the person X the name the addre	ss the nationality the residence				
Name and Address	State of Nationality State of Residence				
OHAGE-SPITZLEI, Petra					
Flurstrasse 38 D-51371 Leverkusen Germany	Telephone No.				
	Facsimile No.				
	Teleprinter No.				
3. Further observations, if necessary:					
4. A copy of this notification has been sent to:					
X the receiving Office	the designated Offices concerned				
the International Searching Authority	X the elected Offices concerned				
the International Preliminary Examining Authority	other:				
The International Bureau of WIPO	authorized officer				

34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Peggy Steunenberg)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

09/700320

VERTRAG JBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationale Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, so		ie Übermittlung des internationalen ormblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit				
Le A 32 842-PC Pv	VORGEHEN zutreffend, nachstehen						
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelo	dedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)				
PCT/EP 99/02969	(Tag/Monat/Jahr) 03/05/1	999	15/05/1998				
Anmelder							
BAYER AKTIENGESELLSCHAFT et	t al.						
Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt.							
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	aßt insnesamt 3	Blätter.					
Darüber hinaus liegt ihm jev	veils eine Kopie der in di		Unterlagen zum Stand der Technik bei.				
Grundlage des Berichts			<u> </u>				
A. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing	rnationale Recherche au gereicht wurde, sofern ur	uf der Grundlage der inte nter diesem Punkt nichts	rnationalen Anmeldung in der Sprache anderes angegeben ist.				
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	ie ist auf der Grundlage i durchgeführt worden.	einer bei der Behörde eir	ngereichten Übersetzung der internationalen				
b. Hinsichtlich der in der internationale	n Anmeldung offenbarte	n Nucleotid- und/oder	Aminosäuresequenz ist die internationale				
Recherche auf der Grundlage des S in der internationalen Anme							
zusammen mit der internati			gereicht worden ist.				
bei der Behörde nachträglic	bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.						
bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.							
Die Erklärung, daß das nac internationalen Anmeldung	hträglich eingereichte so im Anmeldezeitpunkt hir	hriftliche Sequenzprotok nausgeht, wurde vorgeleg	oll nicht über den Offenbarungsgehalt der gt.				
Die Erklärung, daß die in ∝ wurde vorgelegt.	omputerlesbarer Form er	faßten Informationen der	n schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,				
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht rech	erchierbar erwiesen (si	ehe Feld I).				
3. MangeInde Einheitlichkeit							
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfir	ndung						
X wird der vom Anmelder eine	gereichte Wortlaut genel	nmigt.					
wurde der Wortlaut von der	wurde der Wortlaut von der Behörde wie folgt festgesetzt:						
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung							
wurde der Wortlaut nach Re Anmelder kann der Behörd Recherchenberichts eine S	wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt. wurde der Wortlaut nach Regel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der Anmelder kann der Behörde innerhalb eines Monats nach dem Datum der Absendung dieses internationalen Recherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.						
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen	ist mit der Zusammenfa	ssung zu veröffentlichen:					
wie vom Anmelder vorgesc			keine der Abb.				
weil der Anmelder selbst ke							
weil diese Abbildung die Erfindung besser kennzeichnet.							

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K9/46 IPK 6

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	GB 2 307 857 A (EURO CELTIQUE SA) 11. Juni 1997 (1997-06-11) Seite 3 Seite 4 -Seite 5; Beispiele 1,2	1-7
X	US 3 653 914 A (SCHMITT WILLIAM H) 4. April 1972 (1972-04-04) Spalte 6, Zeile 70 -Spalte 7, Zeile 10	1,3-7
X	US 4 004 036 A (SCHMITT WILLIAM H) 18. Januar 1977 (1977-01-18) Spalte 7 -Spalte 8; Beispiele 1,4/	1,3-7

L	X	Weitere Veröffentlichung entnehmen	en sind der Fortsetzung von Feld C zu

Siehe Anhang Patentfamilie X

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung venommittining von besoritierer bedeutung, die bearsprüchte Erfindu kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 29. Oktober 1999 05/11/1999 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevolimächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016 Boulois, D



PCT/EP 99/02969

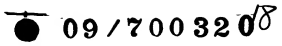
Categorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
gone		
X	W0 92 15197 A (DU PONT) 17. September 1992 (1992-09-17) Seite 7, Zeile 12 - Zeile 13 Seite 8, Zeile 19 - Zeile 33 Seite 9, Zeile 12 - Zeile 33 Seite 25, Zeile 1 - Zeile 28 Seite 32 -Seite 34; Beispiele 5,6	1-7
A	US 5 223 246 A (KONDO SADAO ET AL) 29. Juni 1993 (1993-06-29) Spalte 4 -Spalte 5; Beispiel 1	1-7

1

Information on patent family members

PCT/EP 99/02969

Patent documen cited in search rep		Publication date	Patent memb		Publication date
GB 2307857	Α	11-06-1997	NONE		
US 3653914	Α	04-04-1972	NONE		
US 4004036	A	18-01-1977	CH 4	 488411 A	15-04-1970
			DE 16	617293 A	25-02-1971
				121922 B	20-12-1971
				341112 A	01-12-1968
				536988 A	
				176087 A	01-01-1970
				707535 A	01-12-1967
			SE :	352532 B	08-01-1973
WO 9215197	Α	17-09-1992	AT	154868 T	15-07-1997
				661686 B	03-08-1995
				583892 A	06-10-1992
				205703 A	17-05-1994
				105399 A	02-09-1992
				065181 A	14-10-1992
				220662 D	07-08-1997
				220662 T	02-01-1998
				575489 T	16-02-1998
				501798 A	02-09-1992
				575489 A	29-12-1993
				104907 T	16-10-1997
		•		024900 T	30-01-1998
			HU	65076 A	28-04-1994
				101098 A	05-12-1996
				505493 T	23-06-1994
				170484 B	31-12-1996
				096955 C	27-11-1997
			TR	28893 A	17-07-1997
				474971 A	12-12-1995
			ZA 9.	201526 A 	30-08-1993
US 5223246	Α	29-06-1993		108649 T	15-08-1994
				036283 A	15-08-1991
				102900 D	25-08-1994
				102900 T	26-01-1995
				443381 A	28-08-1991
			JP 4	210926 A	03-08-1992



VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

		(Altikel 50 dild i		· ,
Aktenzeichen de Le A 32 842-	es Anmelders oder Anwalts PC Pv	WEITERES VORGEH		ilung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationales A	Aktenzeichen	Internationales Anmeldedat	um/Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag:Monat/Tag)
PCT/EP99/0		03/05/1999	(15/05/1998
Internationale Pa A61K9/46	atentklassification (IPK) oder i	 nationale Klassifikation und IP	ĸ	
Anmelder				
BAYER AKT	IENGESELLSCHAFT e	t al.		
		fungsbericht wurde von de elder gemäß Artikel 36 üb		onale vorläufigen Prüfung beauftragte
2. Dieser BE	RICHT umfaßt insgesamt	5 Blätter einschließlich d	ieses Deckblatts.	
und/o Behö	der Zeichnungen, die geä	ndert wurden und diesem chtigungen (siehe Regel 7	Bericht zugrunde	itter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser tt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
1 🛭	3	_		
		Outachtana öber Neubait	adiadoriaska Täti	atrait wast according Amora albertait
IV 🗆	-		emindensche rau	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
v 🗵	Begründete Feststellun			, der erfinderische Tätigkeit und der ung dieser Feststellung
VI 🗆	•		•	
VII 🗆	Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeldung		
VIII 🗵	Bestimmte Bemerkunge	en zur internationalen Ann	neldung	
Datum der Einre	ichung des Antrags	D	atum der Fertigstellu	ing dieses Berichts
08/11/1999		0	4.07.2000	
Prüfung beauftra Eu D-8	anschrift der mit der internatio agten Behörde: ropäisches Patentamt 80298 München . +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 (r +49 89 2399 - 4465		evollmächtigter Bedi Jhl, M	ensteter

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/02969

۱.	Grundlage des Berichts						
1.		r Grundlage (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach</i> ten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm rungen enthalten.):					
	Beschreibung, Seiten:						
	1-14 ursprünglich	e Fassung					
	Patentansprüche, Nr.:	Patentansprüche, Nr.:					
	1-7 ursprünglich	ne Fassung					
2.	Aufgrund der Änderungen sind folge	ende Unterlagen fortgefallen:					
	☐ Beschreibung. Seiten:						
	☐ Ansprüche. Nr.:						
	☐ Zeichnungen, Blatt:						
3.	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)):						
4.	Etwaige zusätzliche Bemerkungen:						
۷.	. Begründete Feststellung nach Ar gewerblichen Anwendbarkeit; Un	tikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und de Iterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung					
1.	Feststellung						
	Neuheit (N)	Ja: Ansprüche Nein: Ansprüche 1-7					
	Erfinderische Tätigkeit (ET)	Ja: Ansprüche Nein: Ansprüche 1-7					
	Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)	Ja: Ansprūche 1-7 Nein: Ansprūche					

2. Unterlagen und Erklärungen

siehe Beiblatt

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/02969

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage. ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

siehe Beiblatt

Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Regel 66.2(a)(ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf das folgende Dokument verwiesen:

D1: GB 2 307 857 A (EURO CELTIQUE SA) 11. Juni 1997 (1997-06-11)

Neuheit (Art. 33(2) PCT):

Siehe insbesondere D1, S.3 (siehe das Verfahren, Absatz 2, Z.1-15) und Beispiele. Hier werden die CO₂ Spender- (Sodium hydrogen carbonate) und die Säure-Komponente (citric acid) und der pharmazeutische Wirkstoff (Tramadol) im geschmolzenen (Schmelztemperatur 35-150°C) Zuckerersatzstoff (saccharine) dispergiert und tablettiert.

Daher fehlt dem Gegenstand der Ansprüche 1-7 die Neuheit. Ein Eingehen auf die erfinderische Tätigkeit erübrigt sich zum gegenwärtigen Zeitpunkt.

Zu Punkt VIII

Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Die Ansprüche 1 und 7. wurden zwar als getrennte, unabhängige Ansprüche abgefaßt, sie scheinen sich aber tatsächlich auf ein und denselben Gegenstand zu beziehen und unterscheiden sich voneinander nur durch die für die Merkmale dieses Gegenstandes verwendete Terminologie hinsichtlich weiterer aber optionaler Bestandteile. Somit sind die Ansprüche nicht knapp gefaßt. Aus diesem Grund erfüllen die Ansprüche 1 und 7 nicht die Erfordernisse des Artikels 6 PCT. Um diesen Einwand ausräumen, scheint es zweckmäßig, einen geänderten Satz Ansprüche einzureichen, in dem der Gegenstand mit einem einzigen unabhängigen Anspruch definiert wird, wobei noch abhängige Ansprüche hinzukommen können, die die fakultativen Merkmale abdecken (Regel 6.4 PCT).

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/02969

PATENT COOPERATION TREAT

PCT

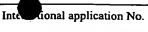
INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference Le A 32 842-PC Pv	FOR FURTHER AC		cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
		te (day/month/year) 9 (03.05.99)	Priority date (day/month/year) 15 May 1998 (15.05.98)				
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 9/46							
Applicant	BAYER AKTIEN	GESELLSCHAFT					
 This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36. 							
This report is also accompa	2. This REPORT consists of a total of 5 sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).						
These annexes consist of a	total ofs	sheets.	TC 1				
3. This report contains indications relating to the following items: I							
Date of submission of the demand		Date of completion of this report					
08 November 1999 (08	.11.99)	04	July 2000 (04.07.2000)				
Name and mailing address of the IPEA/EP		Authorized officer					
Facsimile No.		Telephone No.					

Translation





PCT/EP99/02969

I. Basis of the report											
1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):											
	the international	application as originally filed.									
	the description,	pages1-14	, as originally filed,								
·		pages	, filed with the demand,								
		pages	, filed with the letter of,								
		pages	, filed with the letter of								
	the claims,	Nos. 1-7	_ , as originally filed,								
	_	Nos.	, as amended under Article 19,								
		Nos.	, filed with the demand,								
		Nos	, filed with the letter of,								
		Nos.	, filed with the letter of								
	the drawings,	sheets/fig	_ , as originally filed,								
		sheets/fig	_ , filed with the demand,								
		sheets/fig	, filed with the letter of,								
		sheets/fig	, filed with the letter of								
2. The ame	endments have resulte	ed in the cancellation of:									
	the description,	pages									
l	the claims,	Nos.									
	the drawings,	sheets/fig									
This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).											
4. Addition	nal observations, if ne	ecessary:									
ĺ											
			·								
-											

INTERNATIONAL PREMIMENARY EXAMINATION REPORT

Is ational application No.
PCT/EP 99/02969

 Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting 	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement Statement						
. Statement							
Novelty (N)	Claims		YES				
	Claims	1-7	NO				
Inventive step (IS)	Claims		YES				
	Claims	1-7	NO				
Industrial applicability (IA)	Claims	1-7	YES				
	Claims		NO				

2. Citations and explanations

Reference is made to the following document: D1: GB-A-2 307 857 (EURO CELTIQUE SA), 11 June 1997 (1997-06-11).

Novelty (PCT Article 33(2)):

See in particular D1, page 3 (see the method, paragraph 2, lines 1-15) and examples. Here, the CO₂ dispenser component (sodium hydrogen carbonate), the acid component (citric acid) and the active pharmaceutical substance (tramadol) are dispersed in the melted sugar substitute (saccharine; melting temperature 35-150°C)

Consequently, the subject matter of Claims 1-7 lacks novelty. An examination of inventive step is superfluous at the present time.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Intermal al application No.
PCT/EP 99/02969

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

Although Claims 1 and 7 were written as separate independent claims, they appear in fact to refer to one and the same subject matter and differ from one another only in the terminology used for the features of this subject matter with respect to further, but optional components. Consequently, the claims are not concise. For this reason, Claims 1 and 7 do not meet the requirements of PCT Article 6. To overcome this objection, it appears appropriate that an amended set of claims be submitted in which the subject matter is defined in a single independent claim to which dependent claims can be added to cover the optional features (PCT Rule 6.4).

THIS PAGE BLANK (USFIC.





WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 9/46

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/59553

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

25. November 1999 (25.11.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/02969

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. Mai 1999 (03.05.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 22 036.7

15. Mai 1998 (15.05.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WALTER, Reinhard [DE/US]; 15677 Sunrise Trail, Granger, IN 46530 (US). OHAGE, Petra [DE/DE]; Flurstrasse 38, D-51371 Leverkusen (DE).

AKTIENGE-(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: EFFERVESCENT PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: BRAUSEZUBEREITUNGEN

(57) Abstract

The invention relates to effervescent preparations containing medicaments. According to the invention, preparations of this type are particularly stable in storage if they contain fusible sugar, sugar alcohol and/or a sugar substitute.

(57) Zusammenfassung

Arzneimittel enthaltende Brausezubereitungen sind besonders lagerstabil, wenn sie schmelzbaren Zucker, Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff enthalten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Słowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		J525
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 99/59553 - 1 - PCT/EP99/02969

Brausezubereitungen

10

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung Arzneimittel enthaltender Brausezubereitungen unter mindestens teilweisem Schmelzen einer Zubereitungskomponente und nach diesem Verfahren erhältliche Brausezubereitungen.

Brausezubereitungen, wie z.B. Brausepulver oder Brausetabletten, sind beispielsweise bei Wirkstoffen mit langer Resorptionszeit oder mit einer Tendenz zu Magenschleimhautreizungen eine Formulierungsform, die die genannten nachteiligen Wirkstoffeigenschaften mildern kann. Arzneimittel enthaltende Brausezubereitungen erfreuen sich deshalb steigender Beliebtheit. Sie werden üblicherweise in 3 bis 4 Stufen hergestellt, nämlich durch

- a) Granulation des Brausesatzes aus CO₂-Spender und CO₂-freisetzender saurer Komponente,
 - b) Mischen der übrigen Komponenten (Wirkstoffe und weitere Hilfsstoffe),
- 20 c) Vereinigung der aus den Verfahrensschritten a) und b) erhaltenen Komponenten und gegebenenfalls
 - d) Tablettieren der in Schritt c) erhaltenen Mischung.
- Da sowohl der CO₂-Spender als auch die saure Komponente für eine Direkttablettierung schlecht geeignet sind, hat man in der Vergangenheit die Komponenten
 des Brausesatzes, gegebenenfalls in Kombination mit dem Wirkstoff, vor der
 Tablettierung einem Granulationsverfahren unterworfen; vgl. z.B. DE-OS 22 16 072.
 Die Stabilität der auf diese Weise hergestellten Brausetabletten ist aber nach wie vor
 nicht zufriedenstellend. Besonders die Mitverwendung von Puffersubstanzen und
 Aromen (die ja meist aus vielen verschiedenen Einzelverbindungen bestehen) ergibt

eine Wasserempfindlichkeit, die beim Lagern zu Verfärbungen, Aufblähungen und Abbaureaktionen führt. Zur Vermeidung dieser unerwünschten Reaktionen werden Brausezubereitungen oft in Metallfolien eingeschweißt. Wenn diese Maßnahme die Lagerstabilität auch verlängert, kann ein Aufblähen der Metallfolienbeutel bei längerem Lagern nicht sicher verhindert werden.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß die Stabilität Arzneimittel enthaltender Brausezubereitungen durch ein Verfahren gesteigert werden kann, bei dem eine Zubereitungskomponente geschmolzen wird.

10

5

Gegenstand der Erfindung ist also ein Verfahren zur Herstellung Arzneimittel enthaltender Brausezubereitungen aus

A. Brausesatz enthaltend

15

- (i) CO₂-Spender und
- (ii) saure Komponente,
- B. pharmazeutischem Wirkstoff und

20

C. Hilfsstoff,

dadurch gekennzeichnet, daß man

- mindestens eine der beiden Komponenten A(i), A(ii) und gegebenenfalls weitere Brausezubereitungskomponenten in geschmolzenem C) Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff dispergiert und die resultierende Mischung gegebenenfalls tablettiert.
- Die Erfindung beinhaltet, daß man gegebenenfalls eine, mehrere oder alle restlichen Brausezubereitungskomponenten in der Schmelze dispergiert.

Ein bevorzugtes Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man

- eine Schmelze aus Komponente A (i) und/oder A (ii) und C) schmelzbarem
 Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff während oder nach dem Abkühlen zerkleinert,
 - das zerkleinerte Produkt mit Wirkstoff B, mit der gegebenenfalls noch fehlenden Komponente (i) oder (ii) des Brausesatzes A und gegebenenfalls weiteren Hilfsstoffen C mischt und gegebenenfalls
 - die resultierende Mischung tablettiert.

10

20

25

30

Bevorzugte CO₂-Spender A (i) umfassen Alkali- und Erdalkalicarbonate und -hydrogencarbonate, insbesondere Natrium- und Kaliumcarbonat und -hydrogencarbonat sowie Magnesium- und Calciumcarbonat.

Als saure Komponente A (ii), die der Freisetzung von Kohlendioxid aus dem CO₂-Spender A (i) dient, eignen sich alle physiologisch unbedenklichen Säuren (sog. "Genußsäuren"), die stark genug sind, Kohlendioxid aus der Komponente A (i) freizusetzen; solche Säuren besitzen einen ersten Gleichgewichtsexponenten pKs von 1 bis 7, vorzugsweise 2 bis 6 (bei 25°C). Bevorzugte saure Komponenten A (i) umfassen Ascorbinsäure und mehrbasische Carbonsäuren mit 3 bis 8, vorzugsweise 4 bis 6, C-Atomen und 2 bis 4 Carboxylgruppen pro Molekül, wie z.B. Vitamin C. Äpfelsäure, Citronensäure, Weinsäure und deren Mischungen.

Geeignete pharmazeutische Wirkstoffe C umfassen

Analgetika wie Ibuprofen, Ketoprofen, Paracetamol, Acetylsalicylsäure, COX₂
Hemmer wie Nimesulid, Meloxicam, Naproxen, Propyphenazon, Metamizol,

Antacida wie Hydrotalcit, Magaldrat, Calciumcarbonat,

Antiasthmatika/Broncholytika wie Salbutamol, Tulobuterol, Terbutalin, Cromoglicinsäure, Ketotifen, Theophyllin,

Antibiotika wie Chinolone, Tetracycline, Cephalosporine, Penicilline, Makrolide, Sulfonamide, Polypeptide,

- Psychopharmaka wie Benzodiazepine, Haloperidol, Amitriptylin, Carbamazepin,
 Antirheumatika wie Phenylbutazon, Indometacin, Diclofenac, Piroxicam,
 Antidiabetika wie Metformin, Glibenclamid, Acarbose, Glisoxepid,
 Antiallergika/Antihistaminika wie Astemizol, Terfenadin, Loratadin, Clemastin,
 Bamipin, Cetirizin,
- Antihypotonika wie Etilefrin, Norfenefrin, Dihydroergotaminmesilat,
 Antitussiva wie Codein, Dextromethorphan, Clobutinol, Dropropizin,
 Antihypertonika wie Betablocker wie Propranolol, Atenolol, Metoprolol, Prazosin,
 Antihypertonika wie Calciumantagonisten wie Nifedipin, Nitrendipin, Diltiazem,
 Verapamil, Felodipin, Nimodipin,
- Laxantia wie Natriumpicosulfat, Lactulose, Lactitol,
 Mucolytika/Expectorantia wie Ambroxol, Bromhexin, Guaifenesin, Acetylcystein,
 Carbocistein,
 H2-Blocker wie Ranitidin, Famotidin, Pirenzepin,
- Antiemetika/Prokinetika wie Metoclopramid, Domperidon, Meclozin, Dimenhydrinat,
 Lipidsenker wie Fenofibrat, Bezafibrat, Pravastatin, Fluvastatin,
 gegen Migräne wirksame Mittel wie Coffein, Dihydroergotamin, Ergotamin,
 Sumatriptan, Pizotifen,
- Sympathomimetika wie Pseudoephedrin, Pholedrin,Vitamine und Mineralien.

Lokalanaesthetika wie Benzocain, Lidocain, Procain,

Die Hilfsstoffe C, die im erfindungsgemäßen Verfahren wenigstens teilweise schmelzen sollen, besitzen als Einzelsubstanz und/oder in Mischungen vorzugsweise Schmelzpunkte von 30 bis 200, vorzugsweise von 40 bis 160°C. Bevorzugte solche Hilfsstoffe sind wasserlöslich, d.h. sie besitzen bei 20°C im allgemeinen eine

WO 99/59553 - 5 - PCT/EP99/02969

Wasserlöslichkeit von mindestens 10, vorzugsweise mindestens 30 und insbesondere mindestens 40 g/100 ml Wasser.

Schmelzbare Zucker C umfassen z.B. Monosaccharide wie Glucose. Mannose, Galactose, Arabinose, Xylose, Ribose und Disaccharide wie Saccharose, Lactose, Maltose. Für die Erfindung bevorzugte Zuckeralkohole C umfassen Xylit, Mannit, Sorbit, Isomalt, Lactitol, Erythrit, Threit, Ribit, Arabit und Dulcit. Bevorzugte solche Zuckeralkohole werden beispielsweise in der EP-PS 435 450 beschrieben. Der Begriff "Zucker-Ersatzstoffe" im Sinne der Erfindung schließt Zuckeralkohole nicht ein. Bevorzugte Zucker-Ersatzstoffe C umfassen Acesulfam, Aspartam, Saccharin, Natriumcyclamat.

Weitere Hilfsstoffe C umfassen Aromen, Süßstoffe, Schmiermittel, Fließreguliermittel, Sprengmittel und Füllstoffe, wie z.B. Stärke und Stärkederivate, Cellulose und Cellulosederivate, Polyethylene.

Die erfindungsgemäß erhältlichen Brausezubereitungen können die Komponenten in den unterschiedlichsten Mengenverhältnissen enthalten; bevorzugte Brausezubereitungen enthalten (jeweils in Gewichtsteilen)

20

5

10

15

A: 5 bis 95, vorzugsweise 10 bis 80,

B: 5 bis 95, vorzugsweise 40 bis 60,

25 C: 1 bis 60, vorzugsweise 15 bis 30 (Zucker, Zuckeralkohol bzw. Zucker-Ersatzstoff) und gegebenenfalls

1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 15 (andere Hilfsstoffe).

Der Brausesatz A enthält vorzugsweise

30 30 bis 70 Gew.-% CO₂-Spender und 70 bis 30 Gew.-% saure Komponente, jeweils bezogen auf A.

5

Die Schmelze aus Brausesatz-A(-Komponente) und schmelzbarem Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff C kann beispielsweise durch Zugabe von Brausesatz-A (-Komponenten) in eine Schmelze von Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff C oder durch Aufschmelzen einer Mischung aus Brausesatz-A (-Komponenten) und Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff C hergestellt werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann aber auch so ausgeführt werden, daß man sämtliche Komponenten der Brausezubereitung mit dem geschmolzenen Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff zwecks Dispergieren in Kontakt bringt, sei es durch Vormischen aller Komponenten und gemeinsames Erhitzen, sei es durch Schmelzen von Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff und Dispergieren der restlichen Komponenten (gleichzeitig oder nacheinander) in der Schmelze. Selbstverständlich können auch Mischformen der beschriebenen Verfahrensvarianten verwendet werden.

Die Schmelze kann auf nahezu beliebige Weise hergestellt werden:

So kann man ohne weiteres in heizbaren Rührgefäßen arbeiten. Man kann auch nach einem Schmelzgranulierungsverfahren arbeiten, wie es z.B. in der WO 92/6679 beschrieben ist. Ein bevorzugtes Verfahren ist die Schmelzextrusion, wie sie z.B. in der EP-A 686 392 beschrieben ist. Für die Extrusion können handelsübliche Ein-"und Zweiwellenextruder eingesetzt werden. Dabei können die Einsatzstoffe der Extrusion über eine Dosierwaage zugeführt werden. Die Massetemperatur kann 30 bis 200°C betragen. In Abhängigkeit von Düsenöffnung (vorzugsweise 0,5 bis 5 mm) und Drehzahl (vorzugsweise 5 bis 400 Umdrehungen/Minute) kann der Druck vorzugsweise 2 bis 200 bar betragen. Der Durchsatz kann innerhalb weiter Grenzen schwanken, beträgt aber vorzugsweise 1 bis 100 kg/Stunde. Die extrudierten Stränge werden gegebenenfalls gekühlt. Nach dem Zerkleinern können sie mit Wirkstoff B

WO 99/59553 - 7 - PCT/EP99/02969

und gegebenenfalls weiteren Hilfsstoffen C gemischt und gegebenenfalls tablettiert werden.

Beim erfindungsgemäßen Verfahren wird vorzugsweise weder Wasser noch ein unter Verarbeitungsbedingungen flüchtiges organisches Lösungsmittel eingesetzt, d.h. vorzugsweise arbeitet man wasser- und lösungsmittelfrei. Mit anderen Worten: Man arbeitet gerade nicht so, wie es in der DE-OS 22 16 072 oder in

Acta Pharm. Suec., 24, (2), 84, 1987

Drug Dev. Ind. Pharm. 13, (9-11), 1891-1913, 1987

Drug Dev. Ind. Pharm. 14, (13), 1791-98, 1988

beschrieben ist.

5

Das erfindungsgemäße Verfahren kann kontinuierlich oder diskontinuierlich betrieben werden.

Durch das erfindungsgemäße Verfahren werden die Komponente A (i) und/oder A (ii) und gegebenenfalls weitere Brausezubereitungskomponenten in dem schmelzbaren Zucker, Zuckeralkohol bzw. Zucker-Ersatzstoff C dispergiert, d.h. die schmelzbare Komponente C bildet eine Matrix, in der A (i) und/oder A (ii) und gegebenenfalls weitere Brausezubereitungskomponenten eingebettet sind.

- 15 Weiterer Gegenstand der Erfindung sind also Brausezubereitungen aus
 - A. Brausesatz enthaltend
 - (i) CO₂-Spender und
- 20 (ii) saure Komponente,
 - B. pharmazeutischem Wirkstoff und
 - C. Hilfsstoff,

25

dadurch gekennzeichnet, daß Hilfsstoff C schmelzbaren Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff enthält und die Komponente A (i) und/oder A (ii) in einer Matrix aus schmelzbarem Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff dispergiert ist.

WO 99/59553 - 9 - PCT/EP99/02969

Die Prozentangaben der nachfolgenden Beispiele beziehen sich jeweils auf das Gewicht.

Beispiele

5

15

Beispiel 1

Brausezubereitung aus getrennt extrudierten Komponenten A (i) und A (ii)

10 Extrudat I

Mannitol und Natriumbicarbonat werden in den in der Tabelle angezeigten Verhältnissen gemischt. Die Mischung wird auf einem Doppelschneckenextruder (Leistriz Micro 27/40D.) bei einer Drehzahl von 30 upm und einem Düsendurchmesser vom 1 mm verarbeitet. Die Düsen sind um den äußeren Durchmesser der Schnecken angeordnet. Mischzonen und Düsentemperatur betragen 80°C. Das Extrudat wird auf einem Kühlband gekühlt und anschließend mit einem Oscillationssieb zerkleinert.

Extrudat II

Mannitol, Citronensäure, Natriumcitrat werden gemischt und extrudiert und wie oben weiterverarbeitet.

	Extrudat I:	Extrudat II:	
Mannitol	60 %	60 %	
Natriumbicarbonat	40 %		
Citronensäure		6,7 %	
Natriumcitrat		33,3 %.	

WO 99/59553 - 10 - PCT/EP99/02969

Bezogen auf eine Einzeldosierung werden von Extrudat I 125 mg, von Extrudat II 150 mg mit 500 mg Acetylsalicylsäure, 5 mg Aspartam und 30 mg Orangenaroma gemischt und in ein Sachet abgefüllt.

Beispiel 2

5

10

15

Analog Beispiel 1 werden Extrudat I und Extrudat II bei einer Temperatur von 70°C, einem Düsendurchmesser von 0,8 mm und einer Drehzahl von 26 upm extrudiert.

	Extrudat I:	Extrudat II:	
Xylitol	60 %	60 %	
Natriumbicarbonat	40 %		
Citronensäure		40 %	

Bezogen auf eine Einzeldosierung werden von Extrudat I 125 mg, von Extrudat II 150 mg mit 500 mg Acetylsalicylsäure, 4 mg Saccharin und 30 mg Mandarinenaroma gemischt und in ein Sachet abgefüllt.

Beispiel 3

Analog Beispiel 2 werden Extrudat I und Extrudat II bei einer Temperatur von 60°C, einem Düsendurchmesser von 1 mm und einer Drehzahl von 35 upm extrudiert

	Extrudat I:	Extrudat II:	
Xylitol	30 %	30 %	/
Natriumbicarbonat	70 %		
Citronensäure		70 %	

Bezogen auf eine Einzeldosierung werden jeweils 125 mg von Extrudat I und II mit 150 mg Ascorbinsäure und 2,5 mg Chlorpheniraminhydrogenmaleat gemischt und in ein Sachet eingefüllt.

Beispiel 4

5

10

15

Analog Beispiel 2 werden Extrudat I und Extrudat II bei einer Temperatur von 60°C, einem Düsendurchmesser von 2 mm und einer Drehzahl von 35 upm extrudiert

	Extrudat I:	Extrudat II:	
Isomalt	60 %		
Xylitol	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	60 %	
Kaliumbicarbonat	40 %		
Ascorbinsäure		40 %	

Bezogen auf eine Einzeldosierung werden von Extrudat I 125 mg, von Extrudat II 250 mg mit 500 mg Acetylsalicylsäure, 5 mg Saccharin, 2 mg Aspartam und 30 mg Orangenaroma gemischt und in ein Sachet abgefüllt.

Beispiel 5

Analog Beispiel 1 werden Extrudat I und Extrudat II bei einer Temperatur von 60°C, einem Düsendurchmesser von 1 mm und einer Drehzahl von 35 upm extrudiert.

	Extrudat I:	Extrudat II:	
Mannitol	60 %	60 %	
Natriumbicarbonat	20 %		
Calciumcarbonat	20 %		
Ascorbinsäure		40 %	

Bezogen auf eine Einzeldosierung werden jeweils von Extrudat I 1500 mg und Extrudat II 750 mg mit 5 mg Aspartam und 10 mg Johannisbeeraroma gemischt und in ein Sachet abgefüllt.

Beispiel 6

Formulierung mit nur einer extrudierten Komponente, nämlich A (ii)

Extrudat II aus Beispiel 2	1200 mg
Famotidin	10 mg
Natriumbicarbonat	400 mg
Natriumcarbonat	100 mg
Magnesiumstearat	20 mg

5

Analog Beispiel 1 wird nur die Säure-Komponente extrudiert und die alkalische Brausekomponente und der Wirkstoff werden dazugemischt. Anschließend wird Magnesiumstearat nachgemischt. Diese Mischung wird zu einer Brausetablette verpresst.

10

Beispiel 7

Gemeinsame Extrusion von A (i) und A (ii)

15

Xylitol	60 %
Na-citrat	14 %
Natriumhydrogencarbonat	23 %
Zitronensäure	3 %

20

Herstellverfahren:

- A) Extrusion analog Beispiel 1, oder
- B) Xylitol aufschmelzen auf ca. 120°C und die Komponenten nacheinander zudosieren und einrühren. Nach Abkühlung wird der Schmelzkuchen zerkleinert.

Bezogen auf eine Einzeldosierung werden jeweils 600 mg des erhaltenen Extrudats, 200 mg Acetylcystein und 10 mg Zitronenaroma gemischt. Die erhaltene Pulvermischung wird in ein Sachet abgefüllt.

5 Beispiel 8

Eine Mischung aus 54 % Xylitol, 6 % Pseudoephedrin, 14 % Natriumcitrat, 23 % Natriumhydrogencarbonat und 3 % Zitronensäure werden analog Beispiel 1 extrudiert. Das Extrudat wird zerkleinert und abgefüllt.

10

15

Stabilitätsvergleich von ASS-haltigen Brauseformulierungen

Bestimmung des Abbauproduktes Salicylsäure (SAS) nach 3 Monaten bei 25°C Lagerung in wasserdampfdichter Verpackung

	Anfangsgehalt	SAS-Gehalt
	SAS	nach 3 Monaten
ASS-Brausegranulat, aromatisiert*	0,02 %	1,61 %
ASS-Brausegranulat (extrudiert), aromatisiertxx	0,04 %	0,18 %
ASS-Brausetablette, aromatisiert*	0,3 %	1,83 %
ASS-Brausetablette, unaromatisiert*	0,17 %	0,8 %

^{*} Granulat ist mit herkömmlicher Technologie hergestellt (Vergleichsversuch)

xx erfindungsgemäß

Patentansprüche

1.	Verfahren zur Herstellung Arzneimittel enthaltender Brausezubereitungen aus
----	---

5 A. Brausesatz enthaltend

- (i) CO₂-Spender und
- (ii) saure Komponente,
- B. pharmazeutischem Wirkstoff und

C. Hilfsstoff,

10

25

dadurch gekennzeichnet, daß man

- mindestens eine der beiden Komponenten A(i), A(ii) und gegebenenfalls weitere Brausezubereitungskomponenten in geschmolzenem C) Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff dispergiert und die resultierende Mischung gegebenenfalls tablettiert.
- 20 2. Verfahren nach Anspruch 1, wonach man
 - eine Schmelze aus Komponente A (i) und/oder A (ii) und C schmelzbarem
 Zucker, Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff während oder nach dem
 Abkühlen zerkleinert,

- das zerkleinerte Produkt mit Wirkstoff B, mit der gegebenenfalls noch fehlenden Komponente (i) oder (ii) des Brausesatzes A und gegebenenfalls weiteren Hilfsstoffen C mischt und gegebenenfalls

30 - die resultierende Mischung tablettiert.

- 3. Verfahren nach Anspruch 1, wonach zum Schmelzen ein Extruder verwendet wird.
- Verfahren nach Anspruch 1, wonach der pharmazeutische Wirkstoff B aus der
 Gruppe Analgetika, Antacida, Antiasthmatika/Broncholytika, Antibiotika, Psychopharmaka, Antidiabetika, Antiallergika/Antihistaminika, Antihypotonika, Antitussiva, Laxantia, Mucolytika/Expectorantia, H2-Blocker, Lokalanaesthetika, Antiemetika/Prokinetika, Lipidsenker, gegen Migräne wirksame Mittel, Sympathomimetika, Vitamine, Mineralien ausgewählt ist.

10

- 5. Verfahren nach Anspruch 1, wonach die Temperatur der Schmelze 30 bis 200°C beträgt.
- Verfahren nach Anspruch 1, wonach die Temperatur der Schmelze 40 bis
 15 160°C beträgt.
 - 7. Brausezubereitung aus
 - A. Brausesatz enthaltend

20

- (i) CO₂-Spender und
- (ii) saure Komponente,
- B. pharmazeutischem Wirkstoff und

25

30

C. Hilfsstoff,

dadurch gekennzeichnet, daß Hilfsstoff C schmelzbaren Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff enthält und die Komponente A (i) und/oder A (ii) in einer Matrix aus schmelzbarem Zucker und/oder Zuckeralkohol und/oder Zucker-Ersatzstoff dispergiert ist.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PC 1/EP 99/02969

A CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER		
IPC 6	A61K9/46		
•			
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	ication and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system tollowed by classifical $A61K$	ition sympols)	
		•	
0-3			
Documenta	ition searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	earcned
Electronic a	data base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms user	11
			<u>.</u> ,
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	Helevant to Gaim No.
x	GB 2 307 857 A (EURO CELTIQUE SA	1	
, i	11 June 1997 (1997-06-11)	.)	1-7
	page 3	1	
	page 4 -page 5; examples 1,2		
X	US 3 653 914 A (SCHMITT WILLIAM	H)	1,3-7
	4 April 1972 (1972-04-04)		
Ī	column 6, line 70 -column 7, lin	e 10	
х	US 4 004 036 A (SCHMITT WILLIAM		<u>-</u>
^	18 January 1977 (1977-01-18)	H)	1,3-7
	column 7 -column 8; examples 1,4		
1			
İ		-/	
]			
1			
1			
1			
	er documents are listed in the continuation of box C	Patent family members are listed in	in annex.
	egories of cited documents	"T" later document published after the inter	
"A" documer	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with to cited to understand the principle or the	the annication but
'E" earlier do	ocument but published on or after the international	invention	
liling da	ate at which may throw doubts on phority claim(s) or	"X" document of particular relevance: the cla cannot be considered novel or cannot to	be considered to
wnich is	s cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the doc	cument is taken alone
"O" documen	or other special reason (as specified) nt reterring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance, the cli cannot be considered to involve an inv	entive stan when the
other m	leans	ments, such combined with one or mor	re other such docu-
later tha	of published prior to the international litting date but an the priority date claimed	in the art. "8" document member of the same patent fa	
Date of the ad	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	
		3	ion report
29	October 1999	05/11/1999	
Name and ma	alling address of the ISA		
Yun	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl.		
	Fax: (+31-70) 340-3016	Boulois, D	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
Pur/EP 99/02969

2/0	ASSAN DOCUMENTO CONCIDENTE DE LA CONCIDE	Pu/EP 99/02969		
	.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT ategory Citation of document, with indication, where appropriate of the reverent passages			
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
X	WO 92 15197 A (DU PONT) 17 September 1992 (1992-09-17) page 7, line 12 - line 13 page 8, line 19 - line 33 page 9, line 12 - line 33 page 25, line 1 - line 28 page 32 -page 34; examples 5,6	1-7		
	US 5 223 246 A (KONDO SADAO ET AL) 29 June 1993 (1993-06-29) column 4 -column 5; example 1	1-7		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PL:/EP 99/02969

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
GB 2307857 A	11-06-1997	NONE	
US 3653914 A	04-04-1972	NONE	
US 4004036 A	18-01-1977	CH 488411 A DE 1617293 A DK 121922 B ES 341112 A FR 1536988 A GB 1176087 A NL 6707535 A SE 352532 B AT 154868 T AU 661686 B AU 1583892 A BR 9205703 A CA 2105399 A CN 1065181 A DE 69220662 D DE 69220662 T DK 575489 T EP 0501798 A EP 0575489 A ES 2104907 T GR 3024900 T HU 65076 A IL 101098 A JP 6505493 T PL 170484 B RU 2096955 C TR 28893 A US 5474971 A ZA 9201526 A	15-04-1970 25-02-1971 20-12-1971 01-12-1968 01-01-1970 01-12-1967 08-01-1973
US 5223246 A	29-06-1993	ZA 9201526 A AT 108649 T CA 2036283 A DE 69102900 D DE 69102900 T EP 0443381 A JP 4210926 A	30-08-1993

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

		C1/EP 99/02969					
a. klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 6 A61K9/46							
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK							
B. RECHERCHIERTE GEBIETE	assitikation und der IPK						
Recnerchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym	oole)						
IPK 6 A61K							
Recnerchierte aber nicht zum Mindestprufstoff genorende Veröffentlichungen.	soweit diese unter die recher	chierten Gebiete fallen					
Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	Name der Datenbank und e	vtl. verwendete Suchbegriffer					
C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Kategorie: Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommendi	en Teile Betr. Anspruch Nr.					
X GB 2 307 857 A (EURO CELTIQUE SA	.)	1-7					
11. Juni 1997 (1997-06-11) Seite 3							
Seite 4 -Seite 5; Beispiele 1,2							
X US 3 653 914 A (SCHMITT WILLIAM 4. April 1972 (1972-04-04)	H)	1,3-7					
Spalte 6, Zeile 70 -Spalte 7, Ze	ile 10						
X US 4 004 036 A (SCHMITT WILLIAM 18. Januar 1977 (1977-01-18)	н)	1,3-7					
Spalte 7 -Spalte 8; Beispiele 1,	4						
	,						
	-/	ļ					
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	V C: 4 0						
entnenmen							
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen T Spatere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der							
E" alteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen							
Anmeldedatum veroffentlicht worden ist "X" Veroffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritatsansprucht zwerfelbalt er-							
scheinen zu lassen, oder durch die das Veroffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbenicht genannten Veroffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgerübt).							
O" Veröffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach							
gem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	'&" Veröffentlichung, die Mit	glied derselben Patentlamilie ist					
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des inte	ernationalen Recherchenperichts					
29. Oktober 1999	05/11/1999	9					
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehorde							
Europaisches Patentamt. P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmachtigter Bedier	nsieler					
Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl.	Roulais (n					

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PUI/EP 99/02969

Kategorie	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
eredone.	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht ko	ommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
(WO 92 15197 A (DU PONT) 17. September 1992 (1992-09-17) Seite 7, Zeile 12 - Zeile 13 Seite 8, Zeile 19 - Zeile 33 Seite 9, Zeile 12 - Zeile 33 Seite 25, Zeile 1 - Zeile 28 Seite 32 -Seite 34; Beispiele 5,6		1-7
	US 5 223 246 A (KONDO SADAO ET AL) 29. Juni 1993 (1993-06-29) Spalte 4 -Spalte 5; Beispiel 1		1-7

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlich en, die zur selben Patentlamilie genoren

Internationales Aktenzeichen

PL1/EP 99/02969

Im Recherchenbericht	Danies das	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
GB 2307857 A	11-06-1997	KEIN	VE .		
US 3653914 A	04-04-1972	KEIN	NE		
US 4004036 A	18-01-1977	- СН	488411 A	15-04-1970	
		DE	1617293 A	25-02-1971	
		DK	121922 B	20-12-1971	
		ES	341112 A	01-12-1968	
		FR	1536988 A		
		GB	1176087 A	01-01-1970	
		NL	6707535 A	01-12-1967	
		SE	352532 B	08-01-1973	
WO 9215197 A	17-09-1992	AT	154868 T	15-07-1997	
		AU	661686 B	03-08-1995	
		AU	1583892 A	06-10-1992	
		BR	9205703 A	17-05-1994	
		CA	2105399 A	02-09-1992	
		CN	1065181 A	14-10-1992	
		DE	69220662 D	07-08-1997	
		DE DK	69220662 T	02-01-1998	
		EP	575489 T	16-02-1998	
		EP	0501798 A 0575489 A	02-09-1992	
		ES	2104907 T	29-12-1993	
		GR	3024900 T	16-10-1997 30-01-1998	
		HU	65076 A	28-04-1994	
		ÏL	101098 A	05-12-1996	
		JP	6505493 T	23-06-1994	
		PL	170484 B	31-12-1996	
		RU	2096955 C	27-11-1997	
		TR	28893 A	17-07-1997	
		US	5474971 A	12-12-1995	
		ZA	9201526 A	30-08-1993	
US 5223246 A	29-06-1993	AT	108649 T	15-08-1994	
		CA	2036283 A	15-08-1991	
		DE	69102900 D	25-08-1994	
		DE	69102900 T	26-01-1995	
		EP	0443381 A	28-08 - 1991	
		JP	4210926 A	03-08-1992	

THIS PAGE BLANK (MEPTO)